This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 10 octobre 2002 (10.10.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/078659 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 7/13, C09B 44/16
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/01138

- (22) Date de dépôt international: 2 avril 2002 (02.04.2002)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 01/04466 2 avril 2001 (02.04.2001) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): VIDAL, Laurent [FR/FR]; 7, rue de Rungis, F-75013 Paris (FR). FADLI, Aziz [FR/FR]; 5, allée des Maraîchers, F-77500 Chelles (FR).
- (74) Mandataire: FEVRIER, Murielle; L'Oréal/D.P.I., 6, rue Bertrand Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

avec rapport de recherche internationale

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: DYEING COMPOSITION FOR DYEING KERATINOUS FIBRES COMPRISING A CATIONIC AZO-DYE

(54) Titre: COMPOSITION TINCTORIALE POUR LA TEINTURE DES FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT UN CO-LORANT AZOÏQUE CATIONIQUE

(57) Abstract: The invention concerns a novel dyeing composition for dyeing keratinous fibres, in particular human hair, comprising a cationic azo-dye of formula (I): W1-N=N-W2-W3, as well as the dyeing method using said composition and the novel compounds of formula (I).

(57) Abrégé: L'invention a pour objet une nouvelle composition tinctoriale pour la teinture des fibres kératiniques, en particulier des cheveux humains, comprenant un colorant azoïque cationique de formule (I) W1-N=N-W2-W3, ainsi que le procédé de teinture la mettant en oeuvre et les composés nouveaux de formule (I).

WO 02/078659 PCT/FR02/01138

COMPOSITION TINCTORIALE POUR LA TEINTURE DES FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT UN COLORANT AZOIQUE CATIONIQUE

5

10

15

20

25

30

35

L'invention a pour objet une nouvelle composition tinctoriale pour la teinture des fibres kératiniques, en particulier des cheveux humains, contenant un colorant azoïque cationique particulier, ainsi que le procédé de teinture des fibres kératiniques mettant en œuvre une telle composition. L'invention a aussi pour objet des colorants cationiques azoïques nouveaux.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, appelés généralement bases d'oxydation, tels que des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols et des composés hétérocycliques. Ces bases d'oxydation sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, donnent naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métadminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques tels que des composés indoliques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

Ce procédé de coloration d'oxydation consiste à appliquer sur le fibres kératiniques, des bases d'oxydation ou un mélange de bases d'oxydation et de coupleurs avec un agent oxydant, par exemple de l'eau oxygénée, à laisser pauser, puis à rincer les fibres. Les colorations qui en résultent sont permanentes, puissantes, et résistantes aux agents extérieurs, notamment à la lumière, aux intempéries, aux lavages, à la transpiration et aux frottements. Généralement appliquées à pH basique, il permet d'obtenir une teinture et simultanément un éclaircissement de la fibre qui se traduit en pratique par la possibilité d'obtenir une coloration finale plus claire que la couleur d'origine. En outre, l'éclaircissement de la fibre a pour effet avantageux d'engendrer une couleur unie dans le cas des cheveux gris, et dans le cas de cheveux naturellement pigmentés, de faire ressortir la couleur, c'est à dire de la rendre plus visible.

Il est aussi connu de teindre les fibres kératiniques par une coloration directe. Le procédé classiquement utilisé en coloration directe consiste à appliquer sur les fibres kératiniques des colorants directs qui sont des molécules colorées et colorantes ayant une affinité pour les fibres, à laisser pauser, puis à rincer les fibres.

5

10

15

20

25

30

Il est connu par exemple d'utiliser des colorants directs du type nitrés benzèniques, anthraquinoniques, nitropyridiniques, des colorants du type azoïques, xanthéniques, acridiniques aziniques ou des colorants triarylméthane.

Les colorations qui en résultent sont des colorations particulièrement chromatique qui sont cependant temporaires ou semi-permanentes car la nature des interactions qui lient les colorants directs à la fibre kératinique, et leur désorption de la surface et/ou du cœur de la fibre sont responsables de leur faible puissance tinctoriale et de leur mauvaise tenue aux lavages ou à la transpiration. Ces colorants directs sont en outre généralement sensibles à la lumière du fait de la faible résistance du chromophore vis-à-vis des attaques photochimiques et conduisent dans le temps à un affadissement de la coloration des cheveux. En outre, leur sensibilité à la lumière est dépendante de leur répartition uniforme ou en agrégats dans la fibre kératinique.

Il est connu d'utiliser des colorants directs en combinaison avec des agents oxydants. Cependant, les colorants directs sont généralement sensibles à l'action des agents oxydants tels que l'eau oxygénée, et les agents réducteurs tels que le bisulfite de sodium, ce qui les rendent généralement difficilement utilisables dans les compositions de teinture directe éclaircissantes à base d'eau oxygénée et à base d'un agent alcalinisant ou dans des compositions de teinture d'oxydation en association avec des précurseurs du type bases d'oxydation ou coupleurs.

Par exemple, il a été proposé dans les demandes de brevets FR-1 584 965 et JP-062 711 435 de teindre les cheveux avec des compositions de teinture à base de colorants directs nitrés et/ou de colorants dispersés azoïques et d'eau oxygénée ammoniacale en appliquant sur les cheveux un mélange desdits colorants et dudit oxydant, réalisé juste avant l'emploi. Mais les colorations obtenues se sont révélées insuffisamment tenaces et disparaissent aux shampooings en laissant apparaître l'éclaircissement de la fibre capillaire. Une telle coloration devient inesthétique en évoluant au cours du temps.

BNSDOCID- WO nonresses 1 .

WO 02/078659

5

10

15

20

25

30

3

PCT/FR02/01138

On a également proposé dans les demandes de brevets JP-53 95693 et JP-55 022638 de teindre les cheveux avec des compositions à base de colorants directs cationiques de type oxazine et d'eau oxygénée ammoniacale, en appliquant sur les cheveux, dans une première étape, de l'eau oxygénée ammoniacale, puis dans une seconde étape, une composition à base du colorant direct oxazinique. Cette coloration n'est pas satisfaisante, en raison du fait qu'elle nécessite un procédé rendu trop lent par les temps de pause des deux étapes successives. Si par ailleurs on applique sur les cheveux un mélange extemporané du colorant direct oxazinique avec de l'eau oxygénée ammoniacale, on ne colore pas, ou du moins, on obtient une coloration de la fibre capillaire qui est presque inexistante.

Plus récemment, la demande de brevet FR 2 741 798 a décrit des compositions tinctoriales contenant des colorants directs comportant au moins un atome d'azote quaternisé du type azoïque ou azométhine, lesdites compositions étant à mélanger extemporanément à pH basique à une composition oxydante. Ces compositions permettent d'obtenir des colorations avec des reflets homogènes, tenaces et brillants. Cependant, elles ne permettent pas de teindre les fibres kératiniques avec autant de puissance qu'avec des compostions de coloration d'oxydation.

Il existe donc un réel besoin de rechercher des colorants directs chromatiques qui permettent de teindre les fibres kératiniques aussi puissamment que les colorants d'oxydation, qui soient aussi stables qu'eux à la lumière, soient également résistants aux intempéries, aux lavages et à la transpiration, et en outre, suffisamment stables en présence d'agents oxydants et réducteurs pour pouvoir obtenir simultanément un éclaircissement de la fibre soit par utilisation de compositions directes éclaircissantes les contenant, soit par l'utilisation de compositions de coloration d'oxydation les contenant. Il existe aussi un réel besoin de rechercher des colorants directs qui permettent de teindre les fibres kératiniques pour obtenir une gamme très large de couleurs, en particulier très chromatiques, sans oublier les nuances dites « fondamentale » comme les noirs et les marrons.

Ces buts sont atteints avec la présente invention qui a pour objet une composition pour la teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres

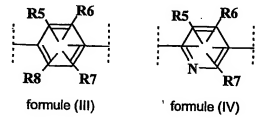
kératiniques humaines telles que les cheveux, comprenant au moins un colorant cationique azoïque de formule (I) suivante :

$$W_1-N=N-W_2-W_3$$

- 5 dans laquelle
 - W_1 représente un hétérocycle aromatique cationique à 5 chaînons de formule (II) suivante

R10
$$Z_2$$
 X formule (II)

W₂ représente un groupe divalent aromatique carboné ou pyridinique de
 formules (III) ou (IV) suivantes



- W_3 représente un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons de formule (V) suivante

$$R4$$
 $R3$
 $R2$
 $R1$
 R_0
formule (V)

15 formules dans lesquelles

10

15

20

25

30

- Z₁ représente un atome d'oxygène, de soufre ou un radical NR₁₂,
- Z₂ représente un atome d'azote ou un radical CR₁₁,
- R_9 et R_{12} représentent, indépendamment l'un de l'autre un radical alkyle en C_1 C_8 , éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un hydroxy, un alcoxy en C_1 - C_2 , un radical (poly)-hydroxyalcoxy en C_2 - C_4 , un amino, un (di)alkylamino en C_1 - C_2 , un carboxy, un sulfonique ; un radical phényle éventuellement substitué,
- R₁₀ et R₁₁ représentent, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ; un radical alkyle en C₁-C₄, éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un hydroxy, un alcoxy en C₁-C₂, un radical (poly)-hydroxyalcoxy en C₂-C₄, un amino, un (di)alkylamino en C₁-C₂, un carboxy, un sulfonique ; un radical phényle éventuellement substitué ; un radical carboxy ; un radical sulfonylamino ;
- R₅, R₆, R₇ et R₈ représentent, indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ; un atome de chlore ; un atome de brome ; une chaîne hydrocarbonée en C₁-C₆ linéaire ou ramifiée, pouvant former un ou plusieurs cycles carbonés comportant de 3 à 6 chaînons, et pouvant être saturées ou insaturées, dont un ou plusieurs atomes de carbone de la chaîne carbonée peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote ou de soufre ou par un groupement SO₂, et dont les atomes de carbone peuvent être, indépendamment les uns des autres, substitués par un ou plusieurs atomes d'halogènes ; R₅, R₈, R₇ et R₈ ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo ou nitroso,
 - n est un nombre entier égale à 0 ou 1,
- -R₀, R₁, R₂, R₃ et R₄ représentent, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène, un radical hydroxy ; amino ; acétoxy ; un groupement --NR₁₃R₁₄, R₁₃ et R₁₄ représentant indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄ substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un atome d'halogène, un radical hydroxy, alcoxy en C₁-C₂, amino ou amino(di)alkyle en C₁-C₂; un radical sulfonylamino ; un radical carboxy ; un radical carboxamido ; un radical amido ; un radical mono ou di alkylamido ; un halogène ; un radical alkyle en C₁-C₆ substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un radical hydroxy, alcoxy en C₁-C₂, (poly)-hydroxyalcoxy en C₂-C₄, amino, (di)alkylamino en C₁-C₂, étant entendu qu'au moins un des groupes R₀, R₁, R₂, R₃ et R₄ est différent de l'hydrogène,

10

15

20

- X est un anion organique ou minéral.

Dans le cadre de la présente invention, on entend par le terme "alkyle", sauf indication contraire un radical alkyle comprenant de 1 à 10 atomes de carbone, de préférence de 1 à 6 atomes de carbone, pouvant être linéaire ou ramifié. Le terme alcoxy signifie alkyl-O-, le terme alkyle ayant la signification précédente.

Selon l'invention, lorsque qu'il est indiqué qu'un ou plusieurs des atomes de carbone de la chaîne hydrocarbonée définie pour les radicaux R_5 à R_8 peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote ou de soufre ou par un groupement SO_2 , et/ou que ces chaines hydrocarbonées sont insaturés, cela signifie que l'on peut, à titre d'exemple, faire les transformations suivantes :

En particulier, on entend par "chaîne hydrocarbonée ramifiée", une chaîne pouvant former un ou plusieurs cycles carbonés comportant de 3 à 6 chaînons. On entend par chaîne hydrocarbonée insaturée, une chaîne pouvant comporter une ou plusieurs liaisons doubles et/ou une ou plusieurs liaisons triples, cette chaîne hydrocarbonée pouvant conduire à des groupements aromatiques.

Les carbones asymétriques substitués par les radicaux R_0 , R_1 , R_2 , R_3 , R_4 peuvent être de configuration (R) et/ou (S).

Selon l'invention, R₀, R₁, R₂, R₃, R₄ représentent de préférence un radical hydroxy, acétoxy, amino, méthylamino, diméthylamino, 2-hydroxyéthylamino, carboxy, carboxamido, amido, mono ou di alkylamido.

Selon un mode de réalisation particulier, R_0 , R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et n sont choisis parmi les combinaisons suivantes :

R _o	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	n
СООН	Н	Н	Н	Н	0 ou 1
COOH	ОН	Н	Н	Н	0 ou 1
CONH2	Н	Н	Н	Н	0 ou 1
CONH2	ОН	Н	Н	Н	0 ou 1
CONMe2	Н	Н	Н	Н	0 ou 1
CONMe2	ОН	Н	Н	Н	0 ou 1
CH2OH	Н	H	Н	Н	0 ou 1
CH2OH	ОН	Н	Н	Н	0 ou 1
CH2OH	Н	H	CH2OH	Н	0
Н	ОН	Н	Н	Н	0 ou 1
Н	ОН	ОН	Н	Н	0 ou 1
Н	NH2	H	H	Н	0 ou 1
Н	NḤMe	Н	Н	Н	0 ou 1
Н	NMe2	Н	Н	Н	0 ou 1
Н	ОН	NH2	Н	Н	0 ou 1
Н	ОН	NHMe	Н	Н	0 ou 1
Н	ОН	NH-CH2-CH-OH	Н	Н	0 ou 1

De préférence, R_0 , R_1 , R_2 , R_3 , R_4 sont choisis parmi les combinaisons sulvantes :

R_{o}	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄
COOH	Н	H	Н	Н
СООН	ОН	Н	H	Н
CONMe2	Н	Н	Н	Н
CH2OH	Н	Н	Н	Н

20

25

CH2OH	ОН	Н	Н	Н
Н	ОН	Н	Н	Н
Н	NH2	Н	Н	Н

Les radicaux R₅, R₆, R₇ et R₈ sont de préférence choisis parmi un atome d'hydrogène, un radical méthyle, éthyle, isopropyle, méthoxyméthyle, hydroxyméthyle, 1-carboxyméthyle, 1-aminométhyl, 1-aminométhyl, 2-carboxyéthyle, 2-hydroxyéthyle, 3-hydroxypropyle, 1,2-dihydroxyéthyle, 1-hydroxy-2-aminoéthyle, 2-hydroxy-1-aminoéthyle, méthoxy, éthoxy, 3-hydroxyéthyloxy, 3-aminoéthyloxy, , amino, méthylamino, diméthylamino, 2-hydroxyéthylamino,. Selon un mode de réalisation préféré, R₅, R₆, R₇ et R₈ sont choisis parmi un atome d'hydrogène, un radical méthyle, hydroxyméthyle, 2-hydroxyéthyle, 1,2-dihydroxyéthyle, méthoxy, 2-hydroxyéthoxy, amino, 2-hydroxyéthylamino, plus préférentiellement un atome d'hydrogène, un radical méthyle, un radical méthoxy, amino.

Selon l'invention, R_9 et R_{12} représentent de préférence un radical alkyle en C_1 - C_4 , éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un hydroxy, un alcoxy en C_1 - C_2 , un amino, un (di)alkylamino en C_1 - C_2 , un carboxyle, un sulfonique, un phényle, plus préférentiellement un radical méthyle, éthyle, 2-hydroxyéthyle, 1-carboxyméthyle, 2-carboxyéthyle, 2-sulfonyléthyle.

Selon l'invention, R_{10} et R_{11} représentent de préférence un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un hydroxy, un amino, un (di)alkylamino en C_1 - C_2 , un carboxy, un phényle, de façon plus préférée, R_{10} et R_{11} représentent un atome d'hydrogène, un radical méthyle, éthyle, 2-hydroxyéthyle, carboxy, 1-carboxyméthyle, 2- carboxyéthyle, 2-sulfonyléthyle.

Selon la présente invention, la composition comprend un colorant azoïque de formule (I) telle que définie précédemment dans laquelle Z1 est –NR₁₂ et W2 est un groupe divalent de formule (III).

Selon un mode de réalisation préféré, la composition de la présente invention comprend un colorant azolque de formule (I) telle que définie précédemment dans laquelle Z1 est $-NR_{12}$, W2 est un groupe divalent de formule (III), Z_2 est CR_{11} .

10

15

20

25

30

L'anion minéral ou organique X peut être choisi parmi un halogénure tel que chlorure, bromure, fluorure, iodure ; un hydroxyde ; un sulfate ; un hydroxyde ; un sulfate ; un hydroxyde ; un alkyl(C_1 - C_6)sulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate ; un acétate ; un tartrate ; un oxalate ; un alkyl(C_1 - C_6)sulfonate tel que méthylsulfonate ; un arylsulfonate substitué ou non substitué par un radical alkyle en C_1 - C_4 tel que par exemple un 4-toluylsulfonate.

La concentration en colorant cationique azoique de formule (I) peut varier entre 0,001 et 5% en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et de préférence entre environ 0,05 et 2%.

La composition de l'invention peut de plus comprendre un agent oxydant. Cet agent oxydant peut être n'importe quel agent oxydant utilisé de façon classique pour la décoloration des fibres kératiniques. L'agent oxydant est choisi de préférence parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et les persulfates. L'utilisation du peroxyde d'hydrogène est particulièrement préférée.

La composition selon l'invention peut de plus comprendre une base d'oxydation. Cette base d'oxydation peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation, par exemple les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.

Parmi les paraphénylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre paraphénylènediamine, d'exemple, paratoluylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, 2,3-diméthyl la la 2,5-diméthyl paraphénylènediamine, paraphénylènediamine, 2,6-diéthyl N,N-diméthyl paraphénylènediamine. la N,N-diéthyl paraphénylènediamine, la paraphénylènediamine, la N,N-dipropyl paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-diéthyl 3-méthyl aniline, la N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-N,N-bis-(βhydroxyéthyl)amino 2-méthyl aniline, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-chloro aniline, la 2-\(\beta\)-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-fluoro paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la 2-hydroxyméthyl N.N-diméthyl paraphénylènediamine, 3-méthyl la paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl, β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la N-(β,γ-

10

15

20

25

30

dihydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N-(4'-aminophényl) paraphénylènediamine, la N-phényl paraphénylènediamine, la 2- β -hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la N-(β -méthoxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4 aminophenyl pyrrolidine, le 2 thlényl paraphénylène diamine, le 2- β hydroxyéthylamino 5-amino toluène et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les paraphénylènediamines citées ci-dessus, la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-bis-(Bhydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine. 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide sont particulièrement préférées.

Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, N,N'-bis-(4aminophényi) tétraméthylènediamine, N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4aminophényl) tétraméthylènediamine. N,N'-bis-(4-méthyl-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, le 1,8-bis-(2,5-diamino phénoxy)-3,6-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les para-aminophénols, on peut citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-aminométhyl phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les ortho-aminophénols, on peut citer à titre d'exemple, le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bases hétérocycliques, on peut citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques et les dérivés pyrazoliques.

Parmi les dérivés pyridiniques, on peut citer les composés décrits par exemple dans les brevets GB 1 026 978 et GB 1 153 196, comme la 2,5-diamino pyridine, la 2-(4-méthoxyphényl)amino 3-amino pyridine, la 2,3-diamino 6-méthoxy pyridine, la 2-(β-méthoxyéthyl)amino 3-amino 6-méthoxy pyridine, la 3,4-diamino pyridine, et leurs sels d'addition avec un acide.

5

. 10

20

25

30

Parmi les dérivés pyrimidiniques, on peut citer les composés décrits par exemple dans les brevets DE 2 359 399 ; JP 88-169 571 ; JP 05 163 124 ; EP 0 770 375 ou demande de brevet WO 96/15765 comme la 2,4,5,6-tétra-aminopyrimidine, la 4-hydroxy 2,5,6-triaminopyrimidine, la 2-hydroxy 4,5,6-triaminopyrimidine, 2,4-dihydroxy 5,6-diaminopyrimidine, la 2,5,6-triaminopyrimidine, et les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques tels ceux mentionnés dans la demande de brevet FR-A-2 750 048 et parmi lesquels on peut citer la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine; la 2,5diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine; la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5diamine; la 2,7-diméthyl pyrazolo-{1,5-a}-pyrimidine-3,5-diamine; le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol; le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol; le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol, le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol, le 2-[(3-amino-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxy-éthyl)amino]-éthanol, le 2-[(7-amino-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxy-éthyl)-amino]éthanol, la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 2, 5, N 7, N 7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]pyrimidine-3,7-diamine, la 3-amino-5-méthyl-7-imidazolylpropylamino pyrazolo-[1,5-a]pyrimidine et leurs sels d'addition avec un acide et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.

Parmi les dérivés pyrazoliques, on peut citer les composés décrits dans les brevets DE 3 843 892, DE 4 133 957 et demandes de brevet WO 94/08969, WO 94/08970, FR-A-2 733 749 et DE 195 43 988 comme le 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) pyrazole, le 3,4-diamino pyrazole, le 4,5-diamino 1-(4'-chlorobenzyl) pyrazole, le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole, le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole, le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,

le 4,5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole, le 3,4,5-triamino pyrazole, le 3,4,5-triamino pyrazole, le 3,5-diamino 1-méthyl 4-méthylamino pyrazole, le 3,5-diamino 4-(β-hydroxyéthyl)amino 1-méthyl pyrazole, et leurs sels d'addition avec un acide.

10

La composition selon l'invention peut contenir de plus un ou plusieurs coupleurs conventionnellement utilisés pour la teinture de fibres kératiniques. Parmi ces coupleurs, on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols, les coupleurs naphtaléniques et les coupleurs hétérocycliques.

15

20

A titre d'exemple, on peut citer le 2-méthyl 5-aminophénol, le 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 6-chloro-2-méthyl-5-aminophénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-(β-hydroxyéthyloxy) benzène, le 2-amino 4-(β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxybenzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, la 3-uréido aniline, le 3-uréido 1-diméthylamino benzène, le sésamol, le 1-β-hydroxyéthylamino-3,4-méthylènedioxybenzène, l'α-naphtol, le 2 méthyl-1-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 2-amino-3-hydroxy pyridine, la 6- hydroxy benzomorpholine la 3,5-diamino-2,6-diméthoxypyridine, le 1-N-(β-hydroxyéthyl)amino-3,4-méthylène dioxybenzène, le 2,6-bis-(β-hydroxyéthylamino)toluène et leurs sels d'addition avec un acide.

25

30

Dans la composition de la présente invention, le ou les coupleurs sont en général présents en quantité comprise entre 0,001 et 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et plus préférentiellement de 0,005 à 6 %. La ou les bases d'oxydation sont présentes en quantité de préférence comprise entre 0,001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et plus préférentiellement de 0,005 à 6 %.

D'une manière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention pour les bases d'oxydation et les coupleurs sont notamment choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les citrates, les succinates, les tartrates, les lactates, les tosylates, les benzènesulfonates, les phosphates et les acétates.

5

10

15

20

25

30

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut en outre contenir des colorants directs différents de ceux de formule (I), ces colorants pouvant notamment être choisis parmi les colorants nitrés de la série benzénique, les colorants directs cationiques, les colorants directs azoïques, les colorants directs méthiniques.

Le milieu approprié pour la teinture appelé aussi support de teinture est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C₁-C₄, tels que l'éthanol et l'isopropanol; les polyols et éthers de polyols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, et en particulier les épaississants associatifs polymères anioniques, cationiques, non ioniques et amphotères, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones volatiles ou non volatiles, modifiées ou non modifiées, des agents filmogènes, des céramides, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

10

20

25

Ces adjuvants ci dessus sont en général présents en quantité comprise pour chacun d'eux entre 0,01 et 20 % en poids par rapport au poids de la composition.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques ou bien encore à l'aide de systèmes tampons classiques.

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (III) suivante :

$$\begin{array}{c|c}
R_{6} \\
N \cdot W \cdot N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{8} \\
R_{9}
\end{array}$$
(III)

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_1 - C_4 ; R_6 , R_7 , R_8 et R_9 , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 ou hydroxyalkyle en C_1 - C_4 .

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a aussi pour objet un procédé de teinture directe qui comprend l'application d'une composition tinctoriale contenant un colorant de formule (I) telle que définie précédemment sur les fibres kératiniques. Après un temps de pause, les fibres kératiniques sont rincées laissant apparaître des fibres colorées.

5

10

15

L'application sur les fibres de la composition tinctoriale contenant le colorant cationique azoïque de formule (I) peut être mise en œuvre en présence d'agent oxydant ce qui provoque la décoloration de la fibre. Cet agent oxydant peut être ajouté à la composition contenant le colorant cationique azoïque au moment de l'emploi ou directement sur la fibre kératinique. Selon un mode de réalisation particulier, la composition contenant le colorant cationique azoïque de formule (I) est exempte de base d'oxydation et de coupleur.

L'invention a aussi pour objet un procédé de teinture d'oxydation permanente qui comprend l'application sur les fibres d'une composition tinctoriale qui comprend un colorant de formule (I), au moins une base d'oxydation et optionnellement au moins un coupleur, en présence d'un agent oxydant.

La base d'oxydation, le coupleur et l'agent oxydant sont tels que définis précédemment.

20

Dans le cadre de la teinture d'oxydation permanente, il est aussi possible d'utiliser comme agent oxydant des enzymes parmi lesquelles on peut citer les peroxydases, les oxydo-réductases à 2 électrons telles que les uricases et les oxygénases à 4 électrons comme les laccases.

La couleur peut être révélée à pH acide, neutre ou alcalin et l'agent oxydant peut être ajouté à la composition de l'invention juste au moment de l'emploi ou il peut être mis en œuvre à partir d'une composition oxydante le contenant, appliquée sur les fibres simultanément ou séquentiellement à la composition tinctoriale.

25

30

Dans le cas de la teinture d'oxydation permanente ou de la teinture directe, la composition tinctoriale est mélangée, de préférence au moment de l'emploi, à une composition contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant, cet agent oxydant étant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques. Après un temps de pause de 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes

10

15

20

25

environ, les fibres kératiniques sont rincées, lavées au shampooing, rincées à nouveau puis séchées.

La composition oxydante peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture dans lequel un premier compartiment renferme la composition tinctoriale de l'invention et un deuxième compartiment renferme la composition oxydante. Ce dispositif peut être équipé d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

Enfin l'invention a également pour objet les colorants azoïques cationiques de formule (I) telle que définie précédemment. Ces composés peuvent être obtenus à partir des procédés de préparation décrits par exemple dans les documents EP 810824, GB 9619573, RO 106572, J.Chem. Res.., Synop. (1998), (10), 648-649, DE 19721619, US 5852179, Synth. Commun 1999, 29(13), 2271-2276.

Les exemples qui suivent servent à illustrer l'invention sans toutefois présenter un caractère limitatif.

EXEMPLES DE SYNTHESE

Exemple n° 1: préparation d'un composé de formule :

5

Perchlorate de 2-[4(3 hydroxypyrrolidine -1-yl)-phenylazo)-1,3-dimethyl-3H-imidazol-1-ium.

Dans un ballon tout équipé, on charge 2,5 g (7,6mmole) de perchlorate de 2-(4-10 methoxy-phenylazo)-1,3-dimethyl-3H-imidazol-1-ium et 50ml de 2-propanol . Le mélange est porté à 60°C. On ajoute 1,3g (15,2 mmol) de pyrrolidine. Ce mélange est porté sous agitation au reflux du solvant pendant 3 heures.

Sous agitation, on laisse revenir à température ambiante et un solide rouge est isolé par filtration, celui-ci est lavé 3 fois à l'éther diisopropylique.

Après séchage sous vide à 30°C, on récupère 2,6 g de Perchlorate de 2-[4(3 hydroxy pyrrolidine -1-yl-phenylazo)-1,3-dimethyl-3H-imidazol-1-ium sous forme de poudre rouge.

Les caractéristiques de ce produit sont les suivantes :

20

Masse ESI+ : $m/z = 327[M^{+}]$

RMN 1H: (400MHz-DMSO) ppm:

1.88(m-1H); 2.27(m-1H); 3.18(m-1H); 3.72(m-2H); 4.25(m-1H) pyrrolidine

25 3.91(s-6H)-NCH₃;

6.61(d-2H); 7.75(d-2H) phenyl

7.47(s-2H) imidazole

on obtient ainsi un colorant donnant une teinture rouge bordeaux

Exemple n°:2 : préparation d'un composé de formule :

5

Perchlorate de 2-[4(3-acetamidopyrrolidine -1-yl)-phénylazo)-1,3-dimethyl-3H-imidazol-1-ium.

Dans un réacteur tout équipé, on charge 1,25 g (3,8mmole) de perchlorate de 2-(4-10 methoxy-phényleazo)-1,3-dimethyl-3H-imidazol-1-ium et 15ml de 2-propanol. Le mélange est porté à 60°C. On ajoute 0,96g (7,6mmol) d'acétamidopyrrolidine. Ce mélange est porté sous agitation au reflux du solvant pendant 3 heures.

Sous agitation, on laisse revenir à température ambiante et le solide rouge est isolé par filtration. Celui-ci est lavé 3 fois à l'éther diisopropylique.

Après séchage sous vide à 30°C jusqu'à poids constant, on récupère 0,5 g de Perchlorate de 2-[4(3-acètamidopyrrolidine -1-yl)-phénylazo)-1,3-dimethyl-3H-imidazol-1-ium.

Analyses:

20 Masse ESI+: $m/z = 327[M^{+}]$

RMN 1H: (400MHz-CD3OD) ppm:

2.1(s-3H);2.12(m-1H);3.18(m-1H);2.34(m-1H);3.47(m-1H) pyrrolidine

3.95(s-6H)-NCH₃;;

25 6.78(d-2H); 7.96(d-2H) phényle

7.39(s-2H) imidazole

On obtient ainsi un colorant donnant une teinture rouge.

Exemple n : 3 : préparation d'un composé de formule :

5 2-[4-(4-Hydroxy-piperidin-1-yl)-phénylazo]-1,3-dimethyl-3H- imidazol-1-ium; perchlorate

En utilisant le même mode opératoire que celui de l'exemple 2, on obtient le composé ci dessus.

10 Analyses:

Masse ESI+: $m/z = 300[M^{+1}]$

RMN 1H : (400MHz-CD3OD) ppm : 1.27(m-2H) ; 1.66(m-2H) ; 3.19(m-2H) ; 3.74 (m-1H) ; 4.66(m-1H) ; 4.16(m-1H) pipéridine $3.74(s-6H)-NCH_3$; 6.95(d-2H) ; 7.80(d-2H) phényle 7.49(s-2H) imidazole

15

On obtient ainsi un colorant donnant une teinture rouge violine.

EXEMPLES DE TEINTURE

On a préparé les compositions tinctoriales suivantes:

	Quantité pour 100
-	g de composition
Alcool cétylstéarylique (C16/C18 50/50)	19,21
Alcool oléique	3,20
Alcool oléocétylique oxyéthyléné	4,27
Parfum	0,59
Acide diethylène triamine pentacétique, sel	2,37
pentasodique (40%)	
· monoéthanolamine	0,75
Acide oléique	3,20
Polycondensat tétraméthyl	5,93
hexaméthylènediamine/dichloro-1, 3-propylène	

10

15

Ammoniaque (40%)	13,00
colorant	1,25
Eau distillée	q.s.p. 100

La composition est mélangée à de l'oxydant crème 20 volumes (1/1,5 m/m) de manière à ce que la concentration finale en colorant soit de 0,5%. Le mélange est appliqué sur des mèches de cheveux naturels et permanentés 90% blancs. On applique 10 g de composition pour 1 g de mèche. Après 35 minutes de pose à température ambiante, les mèches sont rincées, shampouinées rincées à nouveau et séchées.

Chaque mèche est évaluée avant et après la teinture dans le système L*a*b*, au moyen d'un spectrophotomètre CM 2002 MINOLTA ®, (Illuminant D65).

Dans l'espace L*a*b*, la clarté est indiquée par la valeur L* sur une échelle de 0 à 100 alors que les coordonnées chromatiques sont exprimées par a* et b* qui indiquent deux axes de couleur, a* l'axe rouge-vert et b* l'axe jaune-bleu.

Selon ce système, plus la valeur de L est élevée, plus la couleur est claire et peu intense. Inversement, plus la valeur de L est faible, plus la couleur est foncée ou très intense.

Les résultats de teinture suivants ont été obtenus.

÷	Cheve	Cheveux naturels			Cheveux permanentés		
	L*	a*	b*	L*	a*	b*	
Colorant de l'exemple 1	28.71	41.19	5.57	25.53	35.21	9.58	
Colorant de l'exemple 2	33.79	42.05	4.27	27.72	37.81	10.06	
Colorant de l'exemple 3	25.51	33.59	8.25	23.37	29.45	10.24	

REVENDICATIONS

 Composition pour la teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, comprenant au moins un colorant azoïque cationique de formule (I) suivante

$$W_1 - N = N - W_2 - W_3$$

dans laquelle

- W₁ représente un hétérocycle aromatique cationique à 5 chaînons de formule
 10 (II) suivante

formule (II)

- W_2 représente un groupe divalent aromatique carboné ou pyridinique de formules (III) ou (IV) suivantes

- W₃ représente un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons de formule (V) suivante

formule (V)

10

15

20

25

30

formules dans lesquelles

- Z₁ représente un atome d'oxygène, de soufre ou un radical NR₁₂,
- Z₂ représente un atome d'azote ou un radical CR₁₁,
- R_9 et R_{12} représentent, indépendamment l'un de l'autre un radical alkyle en C_1 C_8 , éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un hydroxy, un alcoxy en C_1 - C_2 , un radical (poly)-hydroxyalcoxy en C_2 - C_4 , un amino, un (di)alkylamino en C_1 - C_2 , un carboxy, un sulfonique ; un radical phényle éventuellement substitué,
- R_{10} et R_{11} représentent, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ; un radical alkyle en C_1 - C_4 , éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un hydroxy, un alcoxy en C_1 - C_2 , un radical (poly)-hydroxyalcoxy en C_2 - C_4 , un amino, un (di)alkylamino en C_1 - C_2 , un carboxy, un sulfonique ; un radical phényle éventuellement substitué ; un radical carboxy ; un radical sulfonylamino ;
- R₅, R₆, R₇ et R₈ représentent, indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ; un atome de chlore ; un atome de brome ; une chaîne hydrocarbonée en C₁-C₆ linéaire ou ramifiée, pouvant former un ou plusieurs cycles carbonés comportant de 3 à 6 chaînons, et pouvant être saturées ou insaturées, dont un ou plusieurs atomes de carbone de la chaîne carbonée peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote ou de soufre ou par un groupement SO₂, et dont les atomes de carbone peuvent être, indépendamment les uns des autres, substitués par un ou plusieurs atomes d'halogènes ; R₅, R₆, R₇ et R₈ ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo ou nitroso,
 - n est un nombre entier égale à 0 ou 1,
- -R₀, R₁, R₂, R₃ et R₄ représentent, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène, un radical hydroxy; amino; acétoxy; un groupement –NR₁₃R₁₄, R₁₃ et R₁₄ représentant indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄ substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un atome d'halogène, un radical hydroxy, alcoxy en C₁-C₂, amino ou amino(di)alkyle en C₁-C₂; un radical sulfonylamino; un radical carboxy; un radical carboxamido; un radical amido; un radical mono ou di alkylamido; un halogène; un radical alkyle en C₁-C₆ substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un radical hydroxy, alcoxy en C₁-C₂, (poly)-hydroxyalcoxy en C₂-C₄, amino, (di)alkylamino en C₁-C₂,

étant entendu qu'au moins un des groupes R_0 , R_1 , R_2 , R_3 et R_4 est différent de l'hydrogène,

- X est un anion organique ou minéral.
- Composition selon la revendication 1 dans laquelle R₀, R₁, R₂, R₃, R₄
 représentent indépendamment l'un de l'autre un radical hydroxy, acétoxy, amino, méthylamino, diméthylamino, 2-hydroxyéthylamino, carboxy, carboxamido, amido, mono ou di alkylamido.
 - 3. Composition selon la revendication 1 ou 2 dans laquelle R_0 , R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et n sont choisis parmi les combinaisons suivantes :

R_0 .	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	n
СООН	Н	Н .	Н	Н	0 ou 1
СООН	OH.	.H	Н	Н	0 ou 1
CONH2	Н	Н	H	Н	0 ou 1
CONH2	ОН	Н	Н	Н	0 ou 1
CONMe2	Н	Н	Н	H	0 ou 1
CONMe2	ОН	Н	Н	Н	0 ou 1
CH2OH	Н	Н	Н	Н	0 ou 1
CH2OH	ОН	Н	Н	Н	0 ou 1
CH2OH	Н	Н	CH2OH	Н	0 .
Н	ОН	H	Н	Н	0 ou 1
Н	ОН	ОН	Н	Н	0 ou 1
Н	NH2	Н	Н	Н	0 ou 1
Н	NHMe	Н	Н	Н	0 ou 1
H	NMe2	Н	Н	Н	0 ou 1
H	ОН	NH2	Н	Н	0 ou 1
Н	OH ·	NHMe	Н	Н	0 ou 1
Н	ОН	NH-CH2-CH-OH	Η .	Н	0 ou 1

4. Composition selon la revendication 3 dans laquelle R_0 , R_1 , R_2 , R_3 , R_4 sont choisis parmi les combinaisons suivantes :

15

R_0	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄
СООН	Н	Н	Н	Н
СООН	ОН	Н	Н	Н
CONMe2	Н	Н	Н	Н
CH2OH	Н	Н	Н	Н
CH2OH	ОН	Н	Н	Н
Н	ОН	Н	Н	Н
Н	NH2	Н	. Н	Н

- 5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 dans laquelle R_6 , R_6 , R_7 et R_8 sont choisis parmi un atome d'hydrogène, un radical méthyle, éthyle, isopropyle, méthoxyméthyle, hydroxyméthyle, 1-carboxyméthyle, 1-aminométhyl, 1-aminoéthyl, 2-carboxyéthyle, 2-hydroxyéthyle, 3-hydroxypropyle, 1,2-dihydroxyéthyle, 1-hydroxy-2-aminoéthyle, 2-hydroxy-1-aminoéthyle, méthoxy, éthoxy, 3-hydroxyéthyloxy, 3-aminoéthyloxy, amino, méthylamino, diméthylamino, 2-hydroxyéthylamino.
- 6. Composition selon la revendication 5 dans laquelle R_5 , R_6 , R_7 et R_8 sont choisis parmi un atome d'hydrogène; un radical méthyle; hydroxyméthyle; 2-hydroxyéthyle; 1,2-dihydroxyéthyle; méthoxy; 2-hydroxyéthoxy, de préférence un atome d'hydrogène, un radical méthyle, un radical méthoxy, amino.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 dans laquelle R_9 et R_{12} représentent indépendamment l'un de l'autre, un radical alkyle en C_1 - C_4 , éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un hydroxy, un alcoxy en C_1 - C_2 , un amino, un (di)alkylamino en C_1 - C_2 , un carboxyle, un sulfonique, un radical phényle, de préférence un radical méthyle, éthyle, 2-hydroxyéthyle, 1-carboxyméthyle, 2-carboxyéthyle, 2-sulfonyléthyle.
- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle R₁₀ et R₁₁ représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄ éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi un hydroxy, un amino, un (di)alkylamino en C₁-C₂, un carboxy ; un radical phényle, de préférence un atome d'hydrogène, un radical méthyle, éthyle, 2-hydroxyéthyle, carboxy, 1-carboxyméthyle, 2- carboxyéthyle, 2-sulfonyléthyle.

10

15

20

25

30

- 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle Z1 est –NR₁₂, W2 est un groupe divalent de formule (III).
 - 10. Composition selon la revendication 9 dans laquelle Z₂ est CR₁₁.
- 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 comprenant de plus une base d'oxydation.
- 12. Composition selon la revendication 11 dans laquelle la base d'oxydation est choisie parmi les paraphénylènediamines, les bisphénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols, les bases hétérocycliques, et leurs sels d'addition avec un acide.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications 11 ou 12 dans laquelle la ou les bases d'oxydation sont présentes en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, de préférence entre 0,005 et 6 %.
- **14.** Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 13 comprenant au moins un coupleur.
- 15. Composition selon la revendication 14 dans laquelle le coupleur est choisi parmi métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols, les coupleurs naphtaléniques et les coupleurs hétérocycliques et leur sel d'addition avec un acide.
- **16.** Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 15 comprenant de plus un agent oxydant, de préférence le peroxyde d'hydrogène.
- 17. Procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisé en ce qu'on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 10.
- 18. Procédé selon la revendication 17 dans lequel la composition tinctoriale contient un agent oxydant.
- 19. Procédé selon la revendication 18 dans lequel l'agent oxydant est mélangé au moment de l'emploi à la composition tinctoriale.
- 20. Procédé selon l'une quelconque des revendications 17 ou 18 dans lequel l'agent oxydant est appliqué sur les fibres sous forme de composition oxydante simultanément ou séquentiellement à la composition tinctoriale.
- 21. Procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisé en ce qu'on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie selon l'une

10

quelconque des revendications 1 à 10, comprenant de plus au moins une base d'oxydation et optionnellement au moins un coupleur, en présence d'un agent oxydant.

- 22. Procédé selon la revendication 21 dans lequel l'agent oxydant est mélangé au moment de l'emploi à la composition tinctoriale.
- 23. Procédé selon la revendication 21 dans lequel l'agent oxydant est appliqué súr les fibres sous forme de composition oxydante simultanément ou séquentiellement à la composition tinctoriale.
- 24. Dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dans lequel un premier compartiment contient une composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 15 et un deuxième compartiment contient une composition oxydante.
- 25. Composés cationiques azoïques de formule (I) telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 10.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intl. tion_mapplication No PCT/FR 02/01138

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/13 C09B44/16		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum de IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification A61K CO9B	n symbols)	
	tion searched other than minimum documentation to the extent that su		
	lata base consulted during the international search (name of data bas BS Data, BEILSTEIN Data, EPO—Interna	·	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
Α	BE 580 029 A (BADISCHE ANILIN— & SODAFABRIK AG) * page 8, lignes 14-30; page 15, *	exemple 7	1,25
Α	EP 0 852 135 A (L'OREAL) 8 July 1998 (1998-07-08) * revendications *		1,11-24
A	EP 0 850 636 A (L'OREAL) 1 July 1998 (1998-07-01) * revendications *		1,11-24
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the Inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but
1	dered to be of particular relevance document but published on or after the International date	invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot	laimed invention
which citatio	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication dats of another no or other special reason (as specified) sent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an im document is combined with one or mo	cument is taken alone laimed invention rentive step when the
"P" docum	means ent published prior to the international filing date but	ments, such combination being obvior in the art. *&' document member of the same patent	us to a person sidiled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	
2	26 June 2002	03/07/2002	
Name and	malling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL — 2280 HV Fijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Van Amsterdam, L	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int._Atton_Application No PCT/FR 02/01138

Patent document Publi		Publication		Patent family	7.71.	02/01138
cited in searc	h report	date		member(s)		Publication date
BE 58002	29 A		NONE			
EP 85213	35 A	08-07-1998	FR	2757387 A	1	26-06-1998
			AT	179325 T		15-05-1999
			AU	694083 A		09-07-1998
			BR	9706312 A		04-05-1999
			CA	2223722 A		23-06-1998
			CZ	9704078 A		15-07-1998
			DE	69700200 D		02-06-1999
			DE	69700200 T		19-08-1999
			EP	0852135 A		08-07-1998
			ES	2134056 T		16-09-1999
			GR	3030246 T		31-08-1999
			HU	9702529 A		28-01-1999
			JP	2954122 B		27-09-1999
			JP	10194942 A	_	28-07-1998
			KR	260452 B	1	01-07-2000
			PL	323985 A		06-07-1998
			RU	2177305 C		27-12-2001
			US	5879412 A		09-03-1999
			ZA	9711308 A		01-07-1998
EP 85063	6 A	01-07-1998	FR	2757385 A	1	26-06-1998
			AT	179592 T		15-05-1999
			AU	694398 B	2	16-07-1998
			AU .	4762997 A		25-06-1998
			BR	9706295 A		04-05-1999
			CA	2223726 A	l	23-06-1998
			CZ	9704077 AS	3	15-07-1998
			DE	69700210 DI		10-06-1999
			DE	69700210 T2		09-09-1999
			EP	0850636 A1	L	01-07-1998
			ES	2134055 T3		16-09-1999
			GR	3030473 T3		29-10-1999
			HU	9702512 A1		28-01-1999
			JP	2968243 B2	<u>.</u>	25-10-1999
			JP VD	10182378 A	ı	07-07-1998
			KR	260453 B1		01-07-2000
			PL DU	323987 A1		06-07-1998
			RU	2160086 C2	2	10-12-2000
		•	US Za	5919273 A 9711240 A		06-07-1999
			/ H	447117711 A		23-06-1998

Form PCT/ISA/210 (patent family armsx) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De ide\ nationale No PCT/FR 02/01138

これのことのないのは、大きないのは、これのは、これのないのでは、これのでは、

			PCI/FR UZ	/01138
A.CLASSE CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/13 C09B44/16			
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	cation nationale et la C	tB	
B. DOMAIN	VES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
Documentati CIB 7	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles A61K C09B	de classement)		
Documentat	tion consuttée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents releva	ent des domaines s	ur lesquets a porté la recherche
Base de dor	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de don	inées, et si réalisat	le, termes de recherche utilisés)
CHEM A	BS Data, BEILSTEIN Data, EPO-Internal	, WPI Data,	PAJ	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	doe passance podince	uto.	
Outogotic	Commence Commence and a case of search indicators	ues passages perunen		no. des revendications visées
A	BE 580 029 A (BADISCHE ANILIN- & SODAFABRIK AG)	•	:	. 1,25 .
	* page 8, lignes 14-30; page 15, e *	exemple 7	:	
A	EP 0 852 135 A (L'OREAL) 8 juillet 1998 (1998-07-08) * revendications *			1,11-24
A	EP 0 850 636 A (L'OREAL) 1 juillet 1998 (1998-07-01) * revendications *		i	1,11-24
			•	
Voir		X Les document	s de familles de bre	evets sont indiqués en annexe
 Catégories 	spéciales de documents cités;	document ultérieur	publié après la date	de dépôt international ou la
consid	int définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent	technique pertinen	n'eppartenenant pa t, mais cité pour co ituant la base de l'i	mprendre le principe
on abu		C document particuliè être considérée co	rement pertinent; f	inven tion revendiquée ne peut omme impliquent une activité
priorite	nt pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une	inventive par rappo	ort au document co	nsidéré isotément inven tion revendiquée
"O" docume	ord se référent à une divulgation orale. À un usage, à	ne peut être consid lorsque le docume	dérée comme Impli nt est associé à un	quant une activité inventive ou plusieurs autres
P docume	position ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôt international, mais leurement à la date de priorité revendiquée	pour une personne document qui fait pa	du métter	mbinaison étant évidente mille de brevets
	lle la recherche internationale a été effectivement achevée			de recherche internationale
26	5 juin 2002	03/07/2	002	
Nom et adres	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire auto	rtsé	
	NL - 2280 HV RISMIR Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Van Ams	terdam, L	

· 不是無法獨立一不 用 医自己的 不 。 自己可以为了确理,是要要约为有人的复数人的, 是一个是是是一种的人们

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De ide:___mationale No PCT/FR 02/01138

				PCI/FR	02/01138
Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
BE 580029	Α		AUCL	JN	
EP 852135	Α	08-07-1998	FR	2757207 41	
	•	00 0, 1990	AT	2757387 A1 179325 T	26-06-1998
	•		ΑÙ		15-05-1999
			BR	694083 A1 9706312 A	09-07-1998
			CA		04-05-1999
			CZ	2223722 A1	23-06-1998
			DE	9704078 A3 69700200 D1	15-07-1998
			DE	69700200 T2	02-06-1999
			EP	0852135 A1	19-08-1999
			ES	2134056 T3	08-07-1998
			GR	3030246 T3	16-09-1999
			HÙ	9702529 A1	31-08-1999
		•	JP	2954122 B2	28-01-1999
			ĴΡ	10194942 A	27-09-1999 28-07-1998
			KR	260452 B1	01-07-2000
			PL	323985 A1	06-07-1998
			RU	2177305 C2	27-12-2001
			US	5879412 A	09-03-1999
			ZA	9711308 A	01-07-1998
EP 850636	A	01- 07-1998	FR	2757385 A1	26-06-1998
			AT	179592 T	15-05-1999
			AU	694398 B2	16-07-1998
			AU	4762997 A	25-06-1998
			BR	9706295 A	04-05-1999
			CA	2223726 A1	23-06-1998
			CZ	9704077 A3	15-07-1998
			DE	69700210 D1	10-06-1999
			DE	69700210 T2	09-09-1999
			EP ES	0850636 A1	01-07-1998
			GR	2134055 T3	16-09-1999
			HU	3030473 T3	29-10-1999
			JP	9702512 A1	28-01-1999
			JP	2968243 B2	25-10-1999
			KR	10182378 A	07-07-1998
			PL	260453 B1 323987 A1	01-07-2000
			RÜ	2160086 C2	06-07-1998
			US	5919273 A	10-12-2000
			ZA	9711240 A	06-07-1999
				SITICAD W	23-06-1998